This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 02232312 A

(43) Date of publication of application: 14.09.90

(51) Int. Cl

C21C 5/28

C21B 11/00 C21B 13/00

C21C 1/02

(21) Application number: 01053007

(22) Date of filing: 07.03.89

(71) Applicant:

KAWASAKI STEEL CORP

(72) Inventor:

SAKURATANI TOSHIKAZU

TAKAHASHI YUKIO KATO YOSHIHIDE FUJII TETSUYA TAOKA KEIZO

(54) METHOD FOR PRODUCING STAINLESS STEEL

(57) Abstract:

PURPOSE: To stably produce a stainless steel at a low cost by adding carbonaceous material and chromium-containing material into molten iron, executing smelting reduction with oxidized gas and after that, adding desulfurizing agent and executing decarbonization-refining to the desulfurized molten iron with the oxidizing gas in a decarbonizing furnace.

CONSTITUTION: The molten iron is charged into a top bottom and blowing converter and the chromium-containing material of chromium ore, etc., and the carbonaceous material are added and oxygen is supplied. By these materials, the smelting reduction is executed to the chromium oxide. Then, the molten iron, which has the composition contg. about 10-20wt.% Cr and about 5% C and reaches to about 1500-1600°C, is tapped off. The desulfurizing agent of CaO, etc., is added to this molten iron to execute desulfurization. Successively, this molten iron is charged into the decarbonizing furnace and the oxygen is supplied, if necessary while charging coolant, such as scrap, to execute the decarbonization-refining. Then, after steel-tapping from the decarbonizing furnace, it is desirable to recover Cr in slag in such a manner that the slag in the decarbonizing furnace is taken out and used

to the smelting reduction process or a part of the slag is caused to remain in the decarbonizing furnace and used to the decarbonization-refining in the next heat. By this method, the stainless steel is stably produced at a low cost without eroding refractory in the decarbonizing furnace.

COPYRIGHT: (C)1990,JPO&Japio

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-232312

filnt. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

每公開 平成2年(1990)9月14日

C 21 C 5/28 C 21 B 11/00 13/00 E 7619-4K 7730-4K 7730-4K%

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全7頁)

3発明の名称 ステンレス鋼の溶製方法

②特 頭 平1-53007

②出 願 平1(1989)3月7日

⑫発 明 者 桜 谷 敏 和 千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

②発明者高橋幸雄千葉県千葉市川崎町1番地川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

⑫発 明 者 加 藤 嘉 英 千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

②発明者 藤井 徽也 千葉県千葉市川崎町1番地川崎製鉄株式会社技術研究本

部内 兵庫県神戸市中央区北本町通1丁目1番28号

勿出 願 人 川崎製鉄株式会社

砂代 理 人 井理士 小杉 佳男

最終質に統く

明 細 書

1 発明の名称

ステンレス鋼の溶製方法

- 2. 特許請求の範囲
 - I ステンレス類の溶製方法において、

溶鉄に炭材およびクロム含有物質を添加し 酸化性ガスを供給する溶酸還元工程。

所定組成および所定温度に達した溶鉄を出 滑し、これに脱鏡剤を添加する脱鏡工程、 および

引き続きこの溶鉄を脱炭炉に装入し酸化性 ガスを供給して脱炭精錬する脱炭精錬工程。 からなることを特徴とするステンレス質の宿 製方法。

- 2 脱炭炉から出鋼後、脱炭炉のスラグを取り出し、これを溶融還元工程に用いることを特徴とする請求項「記載の方法。
- 3 脱炭炉から出貨後、脱炭炉のスラグを滾炉中に一部残留し、該脱炭炉を用いて次回の脱炭精錬を行うことを特徴とする請求項】また

は2記載の方法。

3.発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明はステンレス鋼の溶製方法に関するものであり効率的にステンレス鋼を溶製するプロセスを開示するものである。

〔従来の技術〕

ステンレス調の溶製方法として最も典型的なプロセスは、スクラップやFeCr. FeNi等の合金鉄を主原料として電気炉で溶解し、その後AODまたはVOD等で脱炭と還元精緻を行い、出解後、受領鍋でAr吹込みを行って溶構の清浄化および温度コントロールを行い、しかる後速税助過機にかけるものである。すなわち、電気炉ーAOD(VOD)~Arバブリングー連続焼造プロセスである。

しかし、この方法は原料ソースが全て固体で、 消銑の使用を不可としているため、柔軟性のある プロセスとはいえない欠点があった。

原科ソースに柔軟性を持たせたステンレス鋼箔

型プロセスには、文献(鉄と翔(1985)、 vol.71.180頁)にあるように、電気 炉を用いずに上庭吹き転炉内に溶銑を装入し、 ステンレス鋼の成分となるように脱炭吹練中ま たは吹鍵前に、スクラップや合金鉄(Fe C r や Fe N i)を添加して所定の成分とし、脱炭工程 終了後Fe S i 等の合金鉄を投入して還元工程に 移行し、しかる後出層して連続鋳造するプロセス がある。

しかし、この方法でもスクラップや合金鉄を大 量に投入しなければならず、安価な原料による効 事的なステンレス間溶製という点で不十分といえ る。

ステンレス関済製プロセスの一部に、Cr鉱石を用いたプロセスが存在する。例えば文献(鉄と鋼(1985)、vol、71、1072頁)では、AODに溶銑を装入し、しかる後Cr鉱石とコークスを投入して、いわゆる溶融道元を行い、その後スラグを除去して通常の脱炭精錬を行うものである。

宮及したものではなく、上記の問題に対する新し い解を提示するものではない。

以上のように安価なCr鉱石を用いる溶融還元 プロセスを使用したステンレス側の溶製法には未 だ改良、改善すべき局面が多々あることをうかが わせる。

第2倒は従来のプロセスのフローシートである。

(発明が解決しようとする課題)

本発明はこれら従来技術では十分に改善されて ない問題点を解消し、効果的なステンレス側溶製 プロセスを提供するものである。

すなわち、ステンレス間の溶製の最終プロセスである脱炭精錬後の選元期に存在する高価など。Si等の選元剤の多趾使用、脱硫の不安定性、または選完処理中の流動性に高むスラグに伴う者しい脱炭炉剤火物の溶損というような問題点をすべて解消することを目的とする。

このため、クロム鉱石の溶融図元法という、安価な原料を利用するプロセスと有機的に結合した

同様に特開昭61-2919上には同一炉で鉱石の治融遠元を行った後、スラグを除去し、その後脱炭精嫌に移行する内容の技術が開示されている。

これらの方法では同一が内で溶融運元と酸化精 毎を行うために、連中でスラグを除去するとして も十分な除去が行われるとは限らず、不純物の破 皮が脱皮精錬後も大量に残るという問題があり、 製品の破貨漁度を低下させるための最終的な 運元期脱炭の負荷が苦しく大きくなる。すな わち、脱硫を効果的たらしめるためのスラグ 中のCr203の十分な還元の条件を満たび ドセSi、Al等の運元剤の多量使用、ならびに 脱硫反応促進に必須のスラグの流動性確保の前提 から生ずるが耐火物の著しい溶損という欠点が あった。

また、特開昭60-9815、特開昭60-9814にはCr鉱石を溶融還元してクロム含有 合金を製造する方法が開示されているが、これら もまたステンレス飼溶製の脱炭プロセスについて

システムにより、上記目的を実現する方法を提供するものである。

[課題を解決するための手段]

本発明は、上底吹き転炉に溶鉄を装入し上吹き ランスと底吹き羽口から送酸しつつC r 鉱石の溶融 選元を 図り、所定のC r 端度で出場する際、C a O なの の脱硫剤を出場解して脱硫を行い、この がある脱炭炉に装入して脱炭精錬は き転炉である脱炭炉に装入しつつ含酸素ガスを りっプ等の冷材を投入しつつ含酸素ガスを りっプ等の冷材を投入しつつ含酸素ガスを して して が正元精錬を行うことなく とに とにより達成される。

すなわち本発明は、ステンレス関の溶製方法に おいて、

(i) 溶鉄にクロム鉱石、酸化クロム、含酸化クロムスラグまたは含クロムスクラップ等のクロム含有物質および炭材を添加し酸化性ガスを供給する溶融電元工程、

(ii) 所定組成および温度に達した密鉄を出場してれた脱硫剤を添加する脱硫工程、

(ili) 引き続きこの溶鉄を脱炭炉に装入し酸化性 ガスを供給する脱炭精錬工程 からなることを特徴とする。

また、脱炭精錬時に不可避的に発生する含 CraOaスラグを、脱炭炉より出銅した後に、 排出し治融道元炉に装入することにより、有価成分であるCrを炭材により道元回収することができ、本発明はより大きな効果を発揮する。

さらに脱炭炉から出開した後に脱炭炉のスラグを一部炉内に残窟し、この脱炭炉に、上記溶融道 元工程および脱硫工程を経た溶銑を装入して脱炭 精錬を行うと脱炭精錬初期の溶湯中のCがこのス ラグを選元してCェ分を回収できる。

[作用]

先ず、本発明の主眼とするところの脱炭炉における問題点を解決するための具体的な方法について説明する。

従来脱炭炉で還元期を必要とする理由は有価

ロセスである。

以下具体的に本発明を説明する。

滋融図元炉に脱焼溶焼を装入し、所定の選元部を投入した後、先ず1500~1600℃のCr 並石の溶融還元に必要な条件迄、送破および炭材 投入の併用により界温する。界温後、炭材とCr 鉱石および造津剤を投入しつつ送臓を維続し、C によるCr酸化物の還元を行う。この間、溶鉄温 度は1500~1650℃、溶銑炭素濃度は炭 素値和に近い値、例えば5重量%程度を確保する。

この間スラグ塩基度 Ca O/SiO2を最大2.5程度に確保するように Ca O等の造溶剤も適宜投入する。所定のクロム温度に達した後、スラグを適出させないようにして溶温を出渇する。治療の分はこの時点で C~5 重量 % . C c~10~20重量% . 温度は1500~1600でである。この溶湯の酸素ボテンシャルはPの2~である。この溶湯の酸素ボテンシャルはPの2~である。この溶湯の酸素ボテンシャルはPの2~である。この溶湯の酸素ボテンシャルはPの2~である。この溶湯の酸素ボテンシャルはPの2~である。この溶湯の酸素ボテンシャルはPの2~である。この溶湯の酸素ボテンシャルはPの2~である。この溶湯の酸素が多くに必要な温度条件の好適さも手伝の必要な温度条件の好適と

金属であるCrの遠元回収および脱級の確保である。このために比較的価値な(Crに動性に比較的価値な)である。この多量使材の多性使用、なりである。これらの難点はないである。この場合、従来遠元期の担っては全くの場合、従来遠元期の担っては全くのである。

この点について本発明者らは検討を重ね、以下 のシステム構成とすることにより理想的なステン レス構溶製プロセスを実現するに至った。

すなわち、好適な脱磁条件を備えている溶融 遠元終了後の出海液に脱硫剤を投入することによ り、ステンレス溶過の酸底的な脱硫を実現し、 さらに脱炭炉で不可避的に生成する含Cr2の スラグは遠元処理を行うことなく溶鋼出觸後排出 し、これを溶融還元炉に戻して安価な炭材を選元 加として金属Crを回収することを骨子とするプ

の実施に好適な条件にある。従って、この出資流に対して適当なサルファイドキャパシティーを有するCaOを主体とする脱線剤を投入することにより、十分な脱硫を実現することができる。

この際溶融還元炉スラグの共存が避けられていることも安定した脱硫を実施するのに好都合である。出海終了後、取鍋内含Cr溶器上の脱硫スラグは機械的に除去される。除去されたスラグは高度基物であり溶融還元炉副原料として利用することができる。

その後溶渇は脱炭用の転炉に装入され、含酸 化性ガスの吹き込み、吹き付けの下に脱炭され る。

脱炭炉装入時点の溶濁はC~5重量%、湿度1450~1550℃であり、脱炭反応に伴う発熱を補うためにスクラップ等の冷材を投入しつつ脱炭精錬を行う。尚、装入時点でSは十分に低く、脱炭炉での脱硫操作は不要であり、従ってCaの等の條溶剤の投入は基本的には行わない。

特閒平2-232312 (4)

無力学的に明らかなように、脱炭の進行に伴い と、他に反応が進行しやすい条件に入る。そこ で、熱力学に従って、炉内のCOガス分圧を低す させるように、酸素に対するAェ等の不活性ガス 比を増加させていく簡知の送離パターンにより、 解えばC~0.05重量%といった製品炭素レベル までの脱炭反応を進行させる。脱炭終了後の溶調 成分は若干のCェ成分の低下はあるものの、S源 度の上昇はなく、製品規格を満たしているので、 従来あった遠元処理を経ずして溶鋼類に出鋼される。

が内に残された脱炭反応時に生成したスラグは Cracaを主成分とする流動性に乏しいもの おり、従来見られたスラグによるが耐ない。 を生ずることはない。このスラグは貴重なCrac を含むものであり、金属として回収することが めて好ましく、出調後、炉の傾転によって排出 れたスラグは、溶融還元炉の溶洗装理によりCr 分を回収する。

ハ)、脱炭炉耐火物の著しい溶相 などの問題が一挙に解決されることとなった。 【実施例】

本発明の実施例のフローを第1図に示した。 第2図は比較例であり溶験還元終了後同一炉もし くは別の脱炭炉で脱炭および蘆元処理を行う従来 のフローである。

比較例、実施例ともに溶融還元炉、脱炭炉は、 100トン溶鋼規模の上底吹き転炉である。

追院脱損工程」は両者に共通であり通常のト ピードカー脱損である。脱壊後の溶銑の成分、温 度は次の通りである。

□ / 4.3 重量%。

Ši/<0.01質量%.

мп/0.012重量%.

S / 0. 0 2 6 度登%。

温度~1270℃

以下本発明の実施例の詳細をまず示す。

上記溶焼」を溶融選元炉2に59トン装入する。脱炭炉スラグ3を2.5トン及び脱硫スラグ4

以上のように本発明に従ってクロム鉱石溶融選元がと脱炭炉を有機的に結合することにより、クロム原料を安価なクロム鉱石に求め得るという従来から知られていた溶融選元炉プロセスの利点に加えて、脱炭炉において未解決のままに残されていた諸問題、すなわち、

イ)、高価なSi、Alの多数使用、

ロ)、脱硫用のCaO等の副原料の多量使用、

を0.8トン袋入する。

ここで、それらの成分は、次の通りである。

脱炭炉スラグ:

C a 0 / 2 0 % . M g 0 / 1 8 % .

Si02/5%. Cr203/55%

脱硫スラグ:

Ca0/60%, Al20s/15%.

MgO/15%, Caf2/4%.

Si02/6%

炭材 7 としてコークスを投入しつつ送機を行い、溶銑炭素 5 重量 %、温度 1 5 5 0 ℃に達した後、CF鉱石とコークスを選投しつつ温度を1550~1600℃に保って治融違元を行う。この間の投入量は

クロム鉱石: 42トン

コークス:54トン

0 2 : 3 1 . 2 0 0 N m

訓原料として

CaO: 9.3トン

ドロマイト: 2. 7 トン

特閒平2-232312(5)

である.

溶融還元終了後の溶混成分は

C / 5.6 重量%。

Si/<0.01重量%.

M n / 0.2 1 重量%.

P / 0.033重量%.

5 / 0.012 重量%.

C г / 18.8 重量%.

出温量:822トン

出海温度:1574℃

出海時に30%CaO-10%CaF2の脱鏡 割10を600kg出海流に投入し、炉から一部 排出されたスラグを合わせた約1000kgのス ラグをノロかき機により除去する。

この時溶濁成分はSのみ O. O 1 2 重量%から O. O 3 重量%に低下し、他は変化せず、温度は 1 5 4 5 でとなる。

この溶海を脱炭炉に装入する。脱炭炉には前チャージのスラグが排出され切らずに 1.9 トン残留していた。

し、溶鉄運元炉内前装入材としてリターンする。 【発明の効果】

以上のプロセスの中で脱炭炉プロセスで使用された還元前、酵原科は出鋼時のFeMn、FeSi、HCFeCr各々数百kgのみであり、本発明で付加的に使用される脱硫フラックスも600kgの極少量に留まる。

これに対して比較例の場合、脱炭炉で使用する材料は、CaO:5トン、MgO:1トン、FeSi:1.66トンの多きにわたり、本発明の約1.0倍の強を必要とする。

また、比較例の場合、遠元スラグはCェを含有せず、塩基度も低いため、リクーンするに値せず、系外へ廃棄されることになる。これに対して本発明例では系外展要スラグは比較例と共通の溶離還元炉スラグのみとなり、資源の有効活用の点からも望ましいプロセスといえる。

また、脱炭炉耐火物の寿命も本発明では著しく 向上し従来600チャージ毎に必要とした炉作を 1500チャージ毎に延期する大きな成果を得 装入終了後に沼湯温度は1518℃に低下。成 分は変化せず、上吹ランス及び低吹き羽口より酸 素ガスを送入し、C~0.6重量%。C~0.25重 量%をステップとして、O2/Ar比2/1、 1/3の混合ガス吹き込みに切り替え。C~ 0.05重量%で脱炭終了とする。

この間、冷却用にSUS430スクラップ25 トンを投入し、精緻終了時の温度は1665℃、 溶調成分は次の通りであった。

C / 0.05 盘量%

Si/<0.01重量%.

Mn/0.14重量%.

P / 0.031重量%,

5/0.003重量%、

Cァノ15.9 重量%

直ちに出類し、出類流にFeMn:300kg、FeS1:200kg、HCFeCr:100kgを投入し、二次精錬設備に送り込む。 脱炭炉内には4.5トンのスラグが残留しており、傾転後その約半壁が流出したのでそれを回収

た.

これは脱炭炉スラグ組成が炉耐火物、例えばマグネシアクロムレンガの成分に近似していることからも理解できる効果である。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の実施例のフローシート、 第2図は従来のプロセスのフローシートである。

1 … 溶鉄脱燒

2 …溶酸退元工程

3 … スラグ装入

4 … 脱硫スラグ

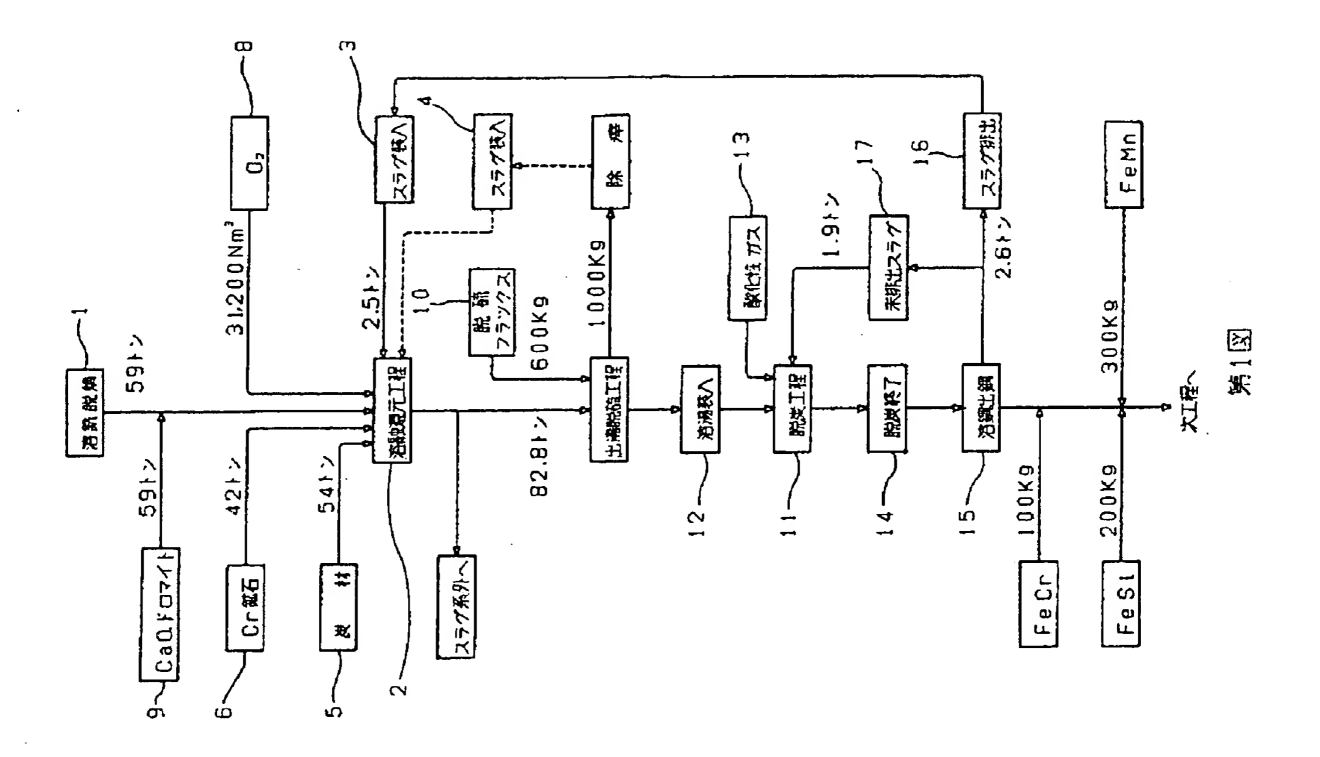
5 … 炭材

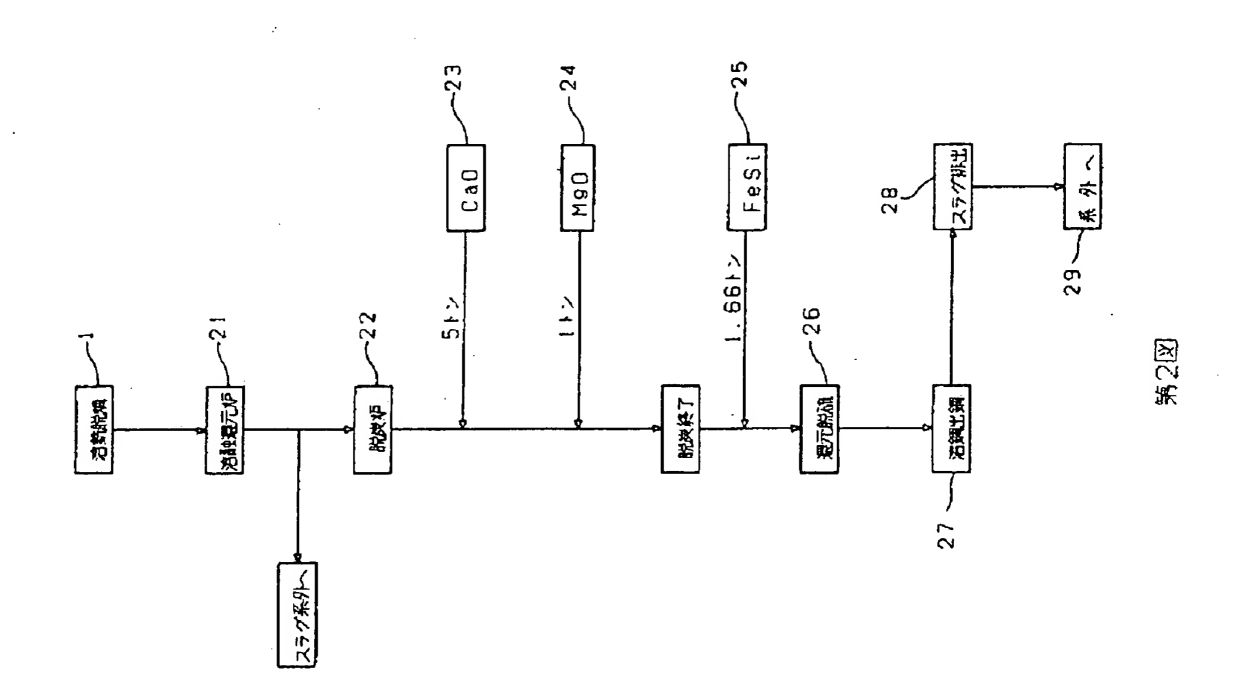
6 ··· C r 红石

10…脱硫フラックス

11…脱炭工程

特開平2-232312 (6)





特別手2-232312 (ブ)

第1頁の統き

⑩Int.Cl.⁵識別記号庁内整理番号C 21 C 1/021 0 67619-4K

回発 明 者 田 岡 啓 造 千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社千葉製鉄所 内